## MANUFACTURE OF SEMICONDUCTOR DEVICE

Publication number: JP3116733
Publication date: 1991-05-17

Publication date: 1991-05-17
Inventor: KOMATSU

KOMATSU MICHIO; NAKAJIMA AKIRA

Applicant:

**CATALYSTS & CHEM IND CO** 

Classification:

- international: H01L21/768; H01L21/31; H01L21/314; H01L21/316;

H01L21/70; H01L21/02; (IPC1-7): H01L21/31;

H01L21/314; H01L21/90

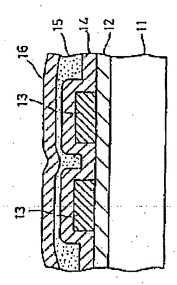
- European:

Application number: JP19890253581 19890928 Priority number(s): JP19890253581 19890928

Report a data error here

## Abstract of JP3116733

PURPOSE: To manufacture a semiconductor device having a silica insulating film including excellent insulation, excellent mechanical strength, chemical resistance, moisture resistance, etc., by coating a semiconductor substrate with silica film forming coating solution containing condensate of alkoxysilane partial hydrolyzate, and heating it. CONSTITUTION: Alkoxysilane represented by a general formula R1nSi(OR<2>)4-n (where R<1> is a hydrocarbon group, R<2> is 1-4C alkyl group, and n is 0-3) is partially hydrolyzed in the presence of organic solvent, water and acid, then obtained partial hydrolyzate is brought into contact with alkali to be prepared. A board 11 is coated with this silica film forming coating solution before the layer 13 is formed or the board 11 formed with the layer 13 is coated with the solution, then heated to provide a silica insulating film 15 on the substrate 11.



H 01 L 21/314

21/31

6810—5 F

6940 ← 5 F → H → 018 E → 21/95 → → → → → → → → → → → →

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

医乳蛋解酶 医多克斯多尔 医食物

化环烷酸 医大龙属 医电子静脉

願 平1(1989)9月28日

**@発明者**小松

通郎

東京都江戸川区中葛西3-36-9 第二彦本ピルアメニテ

**@ 発明者中** 

勿出 願 人 触媒化成工業株式会社

弁理士 鈴木 俊一郎

។ ស៊ី ស្រស់ សុខស្នេង ស្រែង ស្រែង ស ស ស ស ស

福岡県北九州市若松区響南町2-1-206 東京都千代田区大手町2丁目6番2号

(风彩糟拌 装件) 生物生物 "这样"。这是

明知知神

化铁铁 机械铁铁 超级 化二氯磺酚 海龙

三注。発明の名称: ニュニュー・コーニュー

分解し、

2. 特許請求の範囲

sagh, 一般或g Rlast (OR?) (-ma

(式中、R は炭化水素基であり、R は炭素数 - 1~4のアルキル基であり、nは0~3である)。。 で示されるアルコキシシランの 1 種または 2 種以 上を、有機溶媒、水および酸の存在下で部分加水

次いで得られた部分加水分解液を、アルカリと 接触させて得られるアルコキシシラン部分加水分 解物の縮重合物が含まれたシリカ系被膜形成用塗 布液を、半導体基板上に強布した後加熱して、シ リカ系絶縁膜を半導体基板上に設ける工程を含む ことを特徴とする半導体装置の製造方法。

-2); 一般式 R<sup>1</sup> n S i (O R<sup>2</sup>) (-ii) (式中、R<sup>1</sup> は炭化水業基であり、R<sup>2</sup> は炭紫数 1~4のアルキル基であり、nは0~3である)

で示されるアルコキシシランの 1 種または 2 種以 上を、有機溶媒、水および酸の存在下で部分加水 公**分解也**实现这些证明的现在分词

次いで得られた部分加水分解液をアルカリと接 **始させ、得られた強布液に、酸を加えて酸性とし** たアルフキシシラン部分加水分解物の縮重合物が 含まれたシリカ系被膜形成用塗布液を、半導体基 板上に塗布した後加熱して、シリカ系粕緑膜を半 導体基板上に設ける工程を含むことを特徴とする 半導体装置の製造方法。 3. 発明の詳細な説明 ...

# 発明の技術分野

本発明は、光導体装置の製造方法に関し、さら に詳しくは、特定の比解無事を有するシリカ系絶 録膜が設けられた半導体装置の製造方法に関する。 発明の技術的背景 (1987年) (198

半導体集積回路の集積度を高めるため、たとえ ば第1図に示すような、多層配線が用いられてい る。このような多層配線の製造工程について説明 すると、シリコンなどの芸板11上に、柏緑膜と

しての鳥酸化腺12を形成した後、アルミニウム 必ずしも充分には満足できなかった。 膜などからなる第1配線層13を形成する。次い でこの上にCVD法あるいはプラズマCVD法な とによって、シリカ膜で変化ケイ素膜などの層間・・・・ルーホールの関口時にエッチング液が膜中に浸透 絶録膜14を被替させ、この層間絶録膜1.4上に、 この絶縁膜14を平坦化するためのシリカ絶縁膜 15を形成し、このシリカ絶縁膜15上に必要に 応じてさらに第2層間絶縁膜16を被着させた後、 第2配線層(図示せず)を形成している。

上記のようなシリカ系絶縁膜15は、従来、シ ラノールなどの有機ケイ素化合物をアルコールに **熔解あるいは分散してなる塗布液を、スピンコー** ティング法などによるいわゆるSОG法(5011001 Glast法)よって頒布し、得られた強度を加熱し て硬化させることによって形成されていた(SOG 机影子海州的海船市岛北西部的紫藤 膜)。

ところで上記のようにして配線層が形成された 基板上に設けられたシリカ系絶線膜は、ピンホー ルあるいはポイドなどが発生することがあり、絶 緑性、機械的強度、耐薬品性、耐湿性などの点で

また、上記のようにしで形成されたシリカ系絶 緑腹15は、多孔質であって緻密性に劣り、ス し、必要以外の部分をエッチングしてしまうとい う問題点があった。

さらに上記のような多層配線を有する半導体装 置では、特にスルーホールを閉口し、第2配線層 を形成する際のスパッタリング時に、配線層中の アルミニウムなどの配線が酸化されて酸化アルミ ニウムなどとなり、抵抗値が増大して導電不良を 生じてしまうことがあった。

このような配線層における導電不良は、シリカ 系絶緑膜中には再吸着した水分が含有されており この水分がアルミニウムのスパック粒子を酸化し で絶縁性のAll,O、が生成するために生じてい ると推定される。

さらに上記のような塗布法によって形成された シリカ系絶録膜は、CVD法によって形成された シリカ系絶縁膜と比較して誘電率が高く、そのバ

ラツキも大きいという問題点もあった。

すなわち 1 メガ以上の半導体装置においては、 スルーホールの孔径が14mとなり、近接する絶 緑膜の誘導率が高くなると、静電誘導によりAl 電極のインピーダンスが増大し、広答速度の遅れ、 消費電力の増大を招くという欠点がある。 

本発明は、上記のような従来技術に鑑みてなさ れたものであって、比誘電車が低く、ピンホール あるいはポイドなどが発生することがなくエッチ。 以下本発明に係る半導体装置の製造方法につい ング速度が小さく経密であって、絶縁性に優れる とともに機械的強度、耐薬品性、耐湿性などに使 れているようなシリカ絶縁腹が設けられた半導体 はこたとえば第1図に示すように、シリコンなど 発明の概要

本発明に係る半導体装置の製造方法は、 - 般式 RIST(OR2)

(式中、R<sup>1</sup>は炭化水素基であり、R<sup>2</sup>は炭素数

よび酸の存在下で部分加水分解し、

次いで得られた部分加水分解液を、アルカリと 接触させて得られるアルコキシシラン部分加水分 解物の縮合物が含まれたシリカ系被膜形成用塗布 放または、この塗布液にさらに酸を加えて酸性に したシリカ系被膜形成用塗布液を、半導体基板上 に堕布した後加熱して、シリカ系絶縁膜を半導体 基板上に設ける工程を含むことを特徴としている。 発明の具体的説明

て具体的に説明する。

本発明に係る製造方法で得られた半導体装置で の基板11上に熟酸化膜などの第1絶縁膜12を 介して配線層13が設けられており、この配線層 13上に層間絶縁膜14が設けられている。

この層間絶縁膜14上に、シリカ系絶縁膜15 が設けられており、このシリカ系絶縁膜15は、 1~4のアルギル基であり、nは0~3である) 層間絶縁膜14の表面を平坦にして、この上にさ で示されるアルコキシシランを、有機溶媒、水お、、らに第2配線層(図示せず)を形成するための膜 である。

| されたシリカ系絶段膜は、比誘電率が3.0~ 4. 5 好ましくは3. 0~4.0 であることが望っ、第2配線層を形成することもできる。 ましい。このシリカ系絶縁膜の比誘電率が4.5。 また本発明に係る製造法で得られた半導体装置 を越えると、前述したような問題点が顕著になり、。では、第.3 図に示すように遊板11/12上に第1 絶録 半導体装置の高速化が阻害され、一方3.0より。 低くすると、被膜の他の特性が害なわれる傾向が 1. 生ずるないとして、かしかしかみできた。

水素が5 に溶解されたフッ化水素水溶液に5分間。こともできる。 ※ 浸漉した後の腹厚と、浸漉前の腹厚とから計算さ れるエッチング速度(A/分)は25A/分以下 □ . . . 好(ま)しく は 2 ヾ0 ´¼ ン 分以 下で あばるに と が 望ま しい 。 ; □ 、膜 :1 -2 、を 形 成(し,で:6。臭(ト)・。 ・・・ したがってこのシリカ系絶縁膜は緻密である。

なお生配のような配線層は3は、たとえばアル - 、ミニウンなどの金属によって形成されている。ま - 本発明に係る半導体装置の製造方法では、下記 \*: 『た層間 絶縁膜 1.4 は、具体的には、窒化がイ素膜、、 に説明するようにして調製されたショカ系被膜形 - シリカ腹などであって、これらはC.V.D.法あるい。 (a) 成用 建布液を、配線 層が形成される前、または配 はプラズマCVD法などによって形成することが、、線層が形成された基板上に塗布した後加熱して、

たうたかし 120 メラレス いできる。 しょはより キャーひょ 患がか よ

本発明の製造方法で得られた半導体装置に形成。これ本発明に係る製造法で得られた半導体接置では、 第2図に示すようにシリカ系絶録膜、15上に直接

■膜12を介して、設けられた配線層183上に、層間 絶録膜14を介することなく直接上記のようなシ リカ系絶縁膜1.5を層間絶縁膜として形成しても | またこのシリカ系絶録膜を、水1 & 中にフッ化。: よい。この場合、第2 層間絶線膜 1 6 は省略する

> また、本発明に係る製造法で得られた半導体装 置では、本発明の塗布液により第1図の第1絶縁

次に本発明に係る半導体装置の製造方法につい て説明する。など、こととないなから、こと

。 (4 ~ 4 のアルキル基であり、n は0 ~ 3 である) □ (エトキシシランなどが用いられる。 □ □ □ ※ で示されるアルロキシシラシを、有機溶媒、水お ことはび酸の溶在下で部分加水分解し、原料をデートに、合札で用いられるとはなって、ことには

 $\mathbb{R}^{-1}$  (式中、 $\mathbb{R}^{-1}$  は炭化水素基であり、 $\mathbb{R}^{-2}$  は炭素数 $\mathbb{R}^{-1}$  などのエチレングリコールエーテル類、エチレ 1 : 1~4のアルテル基でありに回は0~3である) ングリコミルンプロゼルングリコミルなどのグリ

○ で示されるなどの変更当となるととなる。 ここにル類と酢酸メチルに酢酸エチルと乳酸メチル 3. 1 kg R の 現化水素基としては、具体的には、メチョン 等のエステル酸などが用められる。 . . . こうかん 甚っ エチル 甚ら ピニル 甚などが挙げられる。 こうじょう てれらの有機溶媒は与単独でまたは混合して用。 とした。このようなアルロキシシランとしては冬具体的なり いられるもどで消を強めなりになったので ・には、テトラメトキシシランド テルラ法律 キシシー こう シ、モノメチルトリメトキシシラン、モノメチー どの無機酸、酢酸、シュウ酸などの有機酸など水 ルトリエトキシシラン、ツメチルシメトキシシラー、溶液中で酸性を示す化合物が用いられる。

シリカ系絶縁線を、半導体基板上に設けている。 、 シ、ジメチルジエトキシシラシ、モノエチルトリ こ の ショリ カ 系 酸 腹 形 成 用 塗 布 液 は 、 こ 。 ・ 」 ・ メ トッキッシャラ シャラ・シャーモ ノ エ・チ ル ト リ エ・トッキャシ シ ラ ン 、  $\mathbb{C}=$ 般武 $\mathbb{R}^{|\Gamma|}_{\mathbf{n}}$  S  $\Gamma$  (O  $\mathbb{R}^{|\Gamma|}_{\mathbf{n}}$  )  $\mathbb{R}^{|\Gamma|}_{\mathbf{n}}$   $\mathbb{R}^{|\Gamma|}_{\mathbf{n}}$ - (式中、R<sup>1</sup> は炭化水素基であり、R<sup>2</sup> は炭素数:::,シラン、ピニルトリジトキシシラン、ピニルトリ

これらのアルコキシシランは、単独でまたは混

- 19 / 本発明で用いられるアルコキシシランは、 19 10 ft エタジール、プロパソールデブタソニルなどのア ・「一般式 R」 (mass) (10 R巻) 資富 ロールール はよく ルコ絵 ル類ムメチル池 ロソルブ、エチルセロソル

散としては参具体的にはる塩酸、硝酸、硫酸な

本発明では、まず、上記のようなアルコキシシ ることができる。 ニューランを、有機溶媒、水および酸の存在下で部分加まってデルコキシションの部分加水分解反応は、10. 水分解する。

S i O , として3~25 電量 % 好ましくは5~ 2 0 重量%の量で用いられることが望ましい。 しくは3 時間以内で行なう。

- 水は、アルコキシシランのSi-0R 基1モル - 『 に対しで 0 1 1~ 2 モル 好味 じくは 0 1 5 ~ 1 モニー シの 部分加水分解反応を行なうと、アルコキシシ ルの量で用いられる。水の量がアルコキシシラン の S 1 - 0 R 基 1 モルに対して 0 . 1 モル未満で あると、アルコキシシランの加水分解が不充分と、。の分子量(ポリスチンジ換算分子量)は100~ なる傾向が生じ、一方2モルを超えるとアルコキー シシランの加水分解速度が速くなりすぎて、アル コ キ シ シ ラ ン の 縮 重 合 度 を コ ン ト ロ ー ル す る こ と ここ の 既 生 成 す る ア ル コ キ シ シ ラ ン 部 分 加 水 分 解 が困難となる傾向が生ずる。

~4となるような量で用いることが望ましい。反 応混合物のpHが低くなるほどアルコキシシラン。 せることができ、また部分加水分解速度を低くす。

~ 1 0 0 ℃ 好ましくは 2 0 ~ 6 0 ℃ の温度で行な この際アルコキシシランは、反応混合液中で、うことが望ましい。また上記の反応時間は、高温、 低アHではきわめて速いが、通常5時間以内好ま

> 上記のようにして酸の存在下にアルコキシシラ ランは部分加水分解され、アルコキシシラン部分 加水分解物の縮重合物が生成する。この縮重合物 5.000好ましくは500~2.000である ことが望ましい。ローリス・コーニュー

物の稲重合物の分子量が100未満であると、最 酸は、反応混合物のpHが0~65好ましくは2 ※終的に得られるシリカ系被膜中に有機残基(たと えばの(基)が残存し、概密な被膜が形成されない 傾向が生じ、一方方。000を超えると最終的に の加水分解速度が速くなり、水の低加量を減少さ。。得られるシリカ系被膜が多孔質となりやすくなる 傾向が生する。こうきをとうことがはとこれ

機溶媒、水および酸の存在下で部分加水分解して 得られた反応混合物を、アルカリと接触させる。 このとき、反応混合液に必要に応じて水を添加し てもよく、また新たなアルコキシシランを添加し **でもはい。**なりからの多くなったまたい。 と のう

上記のようにして部分加水分解して得られた反 シールコキシシランの部分加水分解、必要に応じて添 加される新たなアルコキシシランの部分加水分解、 酸存在下で得られた縮重合物中に残存するOH基、 OR芸のシロキサン結合への変換および縮重合反。上記のようにして得られたシリカ系被膜形成用 応の促進などが進行すると考えられる。

マアルカリとしては、具体的にはアンモニア、ア

は20~60℃の温度で行なうことが望ましい。 ト法、スクリーン印刷法、転写印刷法など通常の

こうこ 次に、上記のようにしてアルコキシシランを有りしまた注記の接触時間は、接触温度によって大きく 変化するが、通常0: 35~5時間好ましくは1~ 3時間程度である。

> このようにして酸の存在下にアルコキシシラジ を部分加水分解し、次いでアルカリと接触させる と、アルコキシシラン部分加水分解物の縮重合物 を含むシリカ系被膜形成用塗布液が得られるが、 この盤布液は通常アルカリ性である。そして、こ の塗布液に再び酸を加えて好ましてはか出 下の酸性にすると、塗布液のボットライフが向上 し、より長期間の貯蔵が可能になる。

盤布液をデ半導体基板上に塗布し、次いで乾燥、 焼成すれば基板上に披腹が形成される。このアル ミン、アルカリ金属水酸化物、第4級アンモニウ コキシシラン部分加水分解物の縮重合物の分子量 ・ ム化合物など、水溶液中でデルカリ性を示す化合 ・ は、通常100~10、000であり、好ましく 物が用いられ、反応混合物のpHが6~11好ま は500~500であることが望ましい。な ごうしたは6~9となるような量で用いられる。 お放盤布液を基板上に塗布するには、次プレー法、 マルカリとの接触は、10~100℃好ましく。。スピンコート法、ディップコート法、ロールコー

方法を採用することができる。

上記の焼成温度は、通常300~900℃好ま しくは 4 5 0 ~ 8 0 0 ℃程度である。

上記のようなシリカ系被膜形成用塗布液を用い て形成されるシリカ系被膜は、比誘電率が3.0。 - - 4. 5 好ましくは3. 0~42 0であることが 望ましい。またこのシリカ系被膜のエッチング連 であることが望ましい。そしてこのシリカ系被膜。 一、はピンホール、クラックなどの欠陥がなく、緻密 であって、機械的強度に優れるとともに耐薬品性、 耐湿性、絶縁性にも優れている。本発明で上記の ような緻密なシリカ系被膜が得られるのは、アル コキシシランを酸の存在下で部分加水分解し、次 いでアルカリと接触させることによって、有機残 法の含量が少ない塗布膜が得られ、この塗布膜を 焼成する際に、これらの残甚が分解して生ずるボー イドの発生が抑制されるためであろうと考えられ

本発明で形成されるシリカ系被膜の膜厚は、例、

えば半導体芸板上に形成する絶縁膜12の場合は、 通常1,000~2,000 A程度であるが、層 間絶縁膜の場合は5000人以上の膜厚を有する シリカ系被膜が必要である場合が生ずる。このよ うな場合には、アルコキシシランとして、モノメ チルトリメトキシシランなどのトリアルコキシシ ラン単独、またはテトラアルコキシシランとモノ メチルトリメトキシシランなどのトリアルコキシ シランあるいはジメチルジメトキシシランなどの ジアルコキシシランとの混合物を用いることが好 ましい。なお腹厚が5000A未満であるような シリカ系被膜を得るには、アルコキシシランとし て、カトラメトキシシラン、テトラエルキシシラ ンなどのテトラアルコキシシランを用いることが 好速しい。自場所での内はよる砂量を分

テトラアルコキシシランと、トリアルコキシシ ランあるいはジアルコキシシランとは、最初から 混合して用いてもよく、またたとえば酸による部 分加水分解工程はテトラアルコキシシランのみを 用いて行ない、アルカリとの接触に際して、トリ

添加してもよい。

テトラアルコキシシランと、トリアルコキシシ ランあるいはジアルコキシシランとの混合割合は、。液を50℃に1時間保って、テトラエトキシシラ テトラアルコキシシラン:トリアルコキシシラン。シの部分加水分解を行なった。部分加水分解後に | ジアルコキシシランが0.5~4.5:5~9: 0~2 (\$i0, としての重量比) であることが望っ ましい。

テトラアルコキジシランの量が多くなると、復立人 られるシリカ系被膜は、耐熱性、耐湿性には優れ るが、厚い膜厚を有するシリカ系被膜を形成する とクラックが発生しやすくなる傾向が生じ、一方 トリアルコキシシランあるいはジアルコキシシラ 、ンの量が多くなると、得られるシリカ系被腹は耐 熱性、耐湿性に劣る傾向が生ずる。

以下本発明を実施例により説明するが、本発明 はこれら実施例に限定されるものではない。

テトラエトキシシラン(多摩化学工業製エチル 、シリケート-28,5 i O,換算テトラエトキシシラン

アルコキシシランあるいはジアルコキシシランを 、 濃度 28重量 %) 3 5 7 g と、 水 1 2 0 g と、 1 PA 523 gとを混合・提辞し、次いで適硝 酸を添加して p H 。1 に調整した。得られた混合 得られるアルコキシシラン部分加水分解物の縮重 - 合物は、ポリスチレン換算の分子量が1,500 であるためませるからはご

> 次いでこの反応混合液に1%アンモニア水を添 加してpH: 6 に顕整した後、3 0 ℃に12時間 保って、シリカ系被膜形成用塗布液を調製した。 実施例2

テトラエトキシシラン(多摩化学工業製エチル シリケート -10.5.160g 数算テトラモュキシシラン 後度10重量%)250gと、水60gと、エチル セロソルブ 6.9.0 g.とを混合、提押し、濃塩酸を 添加してpH 2に関整した。得られた混合液を 5 0 ℃に 2 時間保って、テトラエトキシシランの 部分加水分解を行なった。部分加水分解後に得ら れるアルコキシシラン部分加水分解物の縮重合物

は、分子重が1、000であった。

次いでこの反応混合被 [I] に1%モノエタ ソールアミンを添加してpH 7に調整した後、 50℃に2時間保った。

このようにして得られた液に再び濃塩酸を添加 してpH 4とし、シリカ系被膜形成用塗布液を 調製した。

## 実施例3

テトラメトキシシラン(多摩化学工業製メチルシリケート-51.5 i 02 換算テトラメトキシシラン
渡度51重盤%)98gと、水90gと、プロピレグリコールモノプロピルエーテル812gとを混合・攪拌し、オクチル酸スズ(堺化学工業製TN-12)を添加してpH 3に調整した。得られた混合液を50℃に30分間保って、テトラメトキシシランの部分加水分解を行なった。部分加水分解後に得られるアルコキシシラン部分加水分解
物の縮重合物は、分子量が800であった。

次いでこの反応混合液に1%トリエタソールア ミンを添加してpH 7に顕整した後、30℃に

ロビルエーテル491gとを混合・標押し、 適硝酸を添加してpH 2に調整した。得られた 混合液を50℃に1時間保って、テトラメトキシ シランの部分加水分解を行なった。部分加水分解 後に得られるアルコキシシラン部分加水分解物の 縮重合物は、分子量が1000であった。

次いでこの反応混合液に1%モノエタソールアミンを添加してpH 7に調整した後、メチルトリメトキシシラン205gと、水54gとを攪拌しながら添加し、50℃に1時間保って、シリガ系被膜形成用塗布液を調製した。

## 実施例6

実施例1~5で得られた堕布液のポットライラを比較するため、それぞれの鹽布液の調製直後および1カ月貯蔵後の粘度を測定した。

なお、貯蔵は、25℃の恒温槽の中に置いた。 粘度は25℃における値である。

結果を表した示す。

1 時間保って、シリカ系被腹形成用塗布液を調製 した。

#### 

実施例3で用いたメチルシリケート-51 1 1 8 gと、水7 2 gと、エチルセロソルブ5 5 6 gとを混合・提押し、適硝酸を添加してpH 1 に調整した。得られた混合液を50℃に1時間保って、テトラメトキシシランの部分加水分解を行なった。部分加水分解後に得られるアルコキシシラン部分加水分解物の箱重合物は分子量が1 2 0 0 であった。

次いでこの反応混合液に1 %アンモニア水を添加してpH 6 に関整した後、ジメチルジメトキシシラン 3 0 g と、メチルトリメトキシシラン1 7 0 g と、水 5 4 g とを提拌しながら添加し、5 0 ℃に 3 時間保って、シリカ系被膜形成用塗布液を関製した。

#### 実施例5

実施例3で用いたメチルシリケート-\$1 1 1 8 gと、水72 gと、プロピレングリコールモノブ

## 表 1

	調製後	・1 カ月後
実施例 1	4. 2 ° p	10.400
実施例 2	4. 1	4.5
実施例 3	4.5	12.0
奥施例 4	4.8	10.0
実施例 5	5.0	* in.45

#### 比較例1

エチルシリケート-28 3 5 7 gと、水 2 4 0 g x 2 4 0 g x

#### 比較例 2

ジメチルジメトキシシラン30gと、メチルト

リメトキシシラン170gと、メチルシリケート
-51 118gと、水126gとを混合・提拌した
後、酢酸を添加してpH 4に調整した後、50 ℃に10時間保って、アルコキシシランの部分加 水分解を行なって、シリカ系被膜形成用塗布液を 調製した。この塗布液に含まれるアルコキシシ ラン部分加水分解物の箱重合物は、分子量が 2200であった。

以上の実施例および比較例で得られた塗布液を、シリコンウェハー上に 4 0 0 0 rpm でスピナー塗布し、1 5 0 ℃で1 0 分乾燥した後、窒素中で、8 0 0 ℃で3 0 分焼成した。得られたSi〇₂ 膜の膜厚は、表1に示すように1 1 0 0 ~ 2 5 0 0 Åであり、クラックは発生していなかった。これらの膜の比誘電率およびエッチレートを表2に示す。

#### 表 3

塗布液	コンタクト抵抗	比誘電率
	(KΩ)	. (3)
実施例(4)	1 3	3 6
(5)	1 3	3 . 5
比較例(2)	∞	5 . 8

## 表 2

	<b>盤 布 液</b>	膜厚	比誘電率	エッチレート	
		( Å )		(A/min)	
	実施例(1)	2 5 0 0	4 0	1 7	
١	(2)	2400	4.0	1 6	
	(3)	1100	3 . 9	1 8	
	比較例(1)	- 2 2 0 0	5 . 5	3 0	

エッチレート: H F 水溶液 ( BF 5 cc / H 2 0 1 1 ) 中に 5 分間浸液後の膜厚と、浸液前の膜厚の変化からエッチングの速度を計算した。

表2からわかるとおり、比誘電率は低い。また、 エッチレートの値も小さい。即ち、緻密な被膜が 形成されている。

次に、実施例(4)(5)および比較例(2) で得られた塗布液を、2 μ m のラインアンドス ペースピッチの A 4 配線が施されたシリコンウエ ハー上に、スピンコート法で塗布し、150℃で 15分間乾燥した。次いで窒素中で 450℃で

表3から、上記のようにして形成されたシリカ 系絶縁膜は、再吸替水分の脱離によるA&配線の 酸化がないため、コンタクト抵抗が小さい。また 誘電率も低い。

## 4. 図面の簡単な説明

第1図~第3図は、本発明に係るシリカ系絶録 腹が設けられた半導体装置の断面図である。

11…基材

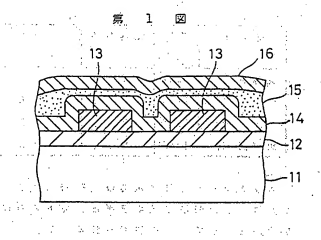
12…第1 絶縁層

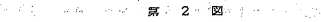
1 3 … 配線層

1 4 … 第 1 層間艳緑層

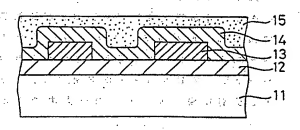
1 5 … シリカ系 絶 緑 膜

16…第2層間絶綠屬





2、大学的政权权基础的一点成主义的 生统一年级



1、 人名英格兰斯特 (1995年) 1995年 (1995年) 1996年 (1995年) 1796年,自己大學國家一次在北海山區的海邊方 

2013年,《西西斯·西州·西西斯·西南州·西西斯 一条大学 医肾病性恐惧 医类原 医法洛克氏皮肤镜

たっかにあまげかして 一直な難 ステル 医海豚溶解 网络人名美国伊朗克雷马尔克斯韦

在報告網上上引起都要出行人在國家提出了於

1. 化二氯化二氯化氯化甲基二苯二二氯 医勒特特氏 · 1000年 - 1000年 - 1000年 - 1000年 - 1000年 医阴道管闭塞性静脉检查 化二氯二氯化物酸乙烷 网络大大大大大连 电滤电阻 电电路电池 医电路管 真脏 化苯甲酚 医双角囊囊的 经基本 医电流电子

人名英克尔姓氏 微型电池 化二十二二甲甲醇基苯丁

1. 机沙克斯学者长江东门山安新俊的海民物(成文)

医斯萨尔格氏腺病酶 经发生 医肾囊 化电压管 医血栓菌

(大) 医发展性感染性 医复数电压 化二氯磺胺磺磺胺

"斯卢尔波德从上有意见资流"设藏文文化能画版。—— 医共产品性外侧膜 医解射电阻电离电压性瞳孔 1.7

"我没有什么女性缺氧鞣造与等于性价度及此类的生

新国大阪国际、外域中国家建筑工作 新沙海斯马斯

化硫酸亚磺二甲甲乙烯 经共产股份 医外外丛

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第7部門第2区分 【発行日】平成9年(1997)6月20日

【公開番号】特開平3-116733 【公開日】平成3年(1991)5月17日

【年通号数】公開特許公報3-1168

【出願番号】特願平1-253581

【国際特許分類第6版】

H01L 21/314

21/31

21/768

[FI]

H01L 21/314

A 9169-4M

21/95

9277-4M

21/90

Q 9054-4M

#### 手統補正 警

平成8年8月16日

特許庁長官 股

1. 事件の表示

平成 1年 特許 類 253581号

2. 補正をする者

事件との関係

人 殿 但 痛 辞

名 珠 姚 雄化

触媒化成工囊株式会社

3. 代型人 (郵便看号 141)

住 所 東京都品川区西五区田七丁目13番6号

**元反田山崎ピル 6階** 

[電話(03)9491-3161]

氏名 (8199) 井理士 给木 俊一郎



4. 補正命令の日付

世発輸正

5. 福正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の個

6. 柏正の内容

別紙の通り

#### 捕正の内容

- (1)明細書第8頁第4行目において、
- 「縮合物」とあるのを「箱恵合物」と補正する。
- (2) 明細書第12頁第11行目において、
- 「ポリスチレン機算分子量」とあるのを
- 「ポリスチレン検算弦量平均分子量」と補正する。
- (3) 明細世第18頁第11行目の「を開製した。」の後に、
- 「この途布液中のアルコキンシラン部分加水分解設置合物の分子量は4200で あった。」を弾入する。
- (4) 明都書第19頁第2行目において、
- 「反応記合故【1】に」とあるのを「反応混合故に」と補正する。
- (5) 明細書第19頁第7行目の「調製した。」の後に、
- 「この整化液中のアルコキンシラン部分加水分解輸重合物の分子量は3 B 0 0 であった。」を挿入する。
- (6) 明細書第20頁第1行目~第2行目の『を餌製した』」の後に、
- 「この途布放中のアルコキンシラン部分加水分解輸量合物の分子最は2600で あった。」を挿入する。
- (7) 明細書第20頁下から第4行目の「を顕要した。」の後に、
- 「この捻布液中のアルコキシシラン部分加水分解論或合物の分子量は4000であった。」を押入する。
- (8) 明細書第21頁第11行目の『を調製した。』の後に、
- 「この強布液中のアルコキシンラン部分加水分解縮重合物の分子最は3000で あった。」を挿入する。
- (9)明細書館24頁の表2を別紙の表2と登し替える。

<b>塑布被</b>	膜厚	比誘電率	エッチレート
	( i )		. (. A / min )
実施例(l)	2500	4. 0	1 7
(2)	2400	4.0	1 6
(3)	1100	3.9	1 8
比较例(1)	- 2200	8.6	3 0

T. Baker Malemaka 112 1748 - Malemaka 1951 - Kal 1868 - Malemaka 1951 - Kal

A CAMER TO A TORREST OF A CAMER CONTRACTOR OF A CAMERA AND A CAMER TO A CAMERA AND A CAMERA AND

्रे । क्षेत्रकार स्टब्स्ट के स्टब्स्ट के स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स्ट स्टब्स जनसङ्ख्याता । स्टब्स्ट स्टब्स

And the state of t

्रेत अस्य वर्षे । अस्य के प्राप्त के अध्यक्षित के अस्य के अस्य के अस्य के प्राप्त के अस्य के प्राप्त के अस्य क विकास के अस्य के अस्य

्रा १९४८ है। इस १९४४ है। १९४४ में से १९४४ है जो सम्बर्धित के सम्बर्धित के प्रकार के प्रकार के अपने के प्रकार के अपने के प्रकार के प्रकार १९४४ है। इस १९४४ है जो प्रकार के प्रकार क

former in the Mountain and the second of

・ 「日本の経済文本が発展」 ・ 「日本のは、1976年 ・ 「日本のは、1976年 ・ 「日本のは、1976年 ・ 「日本のは、1976年

Now productive and the second second

tertive because the first of the second seco

100 to 500 to 50

্ত্ৰেক্ত কৰিছে কৰি